

¿Cuándo Necesita un Niño los Servicios Genéticos?

Cuando más de una de las siguientes descripciones se puede aplicar a un niño que usted conoce, esto indicará que quizá necesite los servicios genéticos. Llame a su agencia local de proveedores de servicios genéticos o a la clínica más cercana a usted de GSCS para más información, o llame al 1-800-422-2956 ó 1-800-4-BABY-LOVE para que lo manden con un proveedor de servicios genéticos.

Defectos de nacimiento

- Cataratas
- Labio leporino (hendidura en el labio)
- Fisura Palatina (hendidura en el Paladar)
- Enfermedades congénitas del corazón
- Contracturas
- Hernia diafragmática
- Malformaciones genitales
- Glaucoma
- Cráneo deforme
- Falta de dedos en los pies o manos
- Falta de miembros o miembros incompletos
- Espina Bífida

Enfermedades Crónicas

- Desordenes sanguíneos
- Fibrosis quística
- Drepanocitosis (*Sickle cell disease*)
- Talasemia

Problemas de Desarrollo

- Autismo
- Retraso en el desarrollo
- Falta de crecimiento
- Dificultad en el aprendizaje
- Baja tonicidad muscular
- Enfermedad mental
- Retraso mental
- Regresión
- Problemas del habla

Deficiencias Sensoriales

- Hipermetropía
- Miopía
- Pérdida de oído
- Problemas de la retina

Rasgos físicos poco comunes

Orejas

- Hoyos o nudos cerca de las orejas
- Deformidades de orejas

Ojos

- Ojos de diferente color
- Ojos inclinados hacia abajo
- Pliegues de piel sobre el ángulo interno del ojo
- Ojos inclinados hacia arriba
- Demasiada separación entre los ojos

Cara

- Asimetría facial

Cabello

- Cabello quebradizo o disperso
- Vello excesivo en el cuerpo
- Mechón de cabello blanco

Boca

- Lengua grande o chica
- Dientes malformados
- Falta de dientes o dientes en exceso
- “*Philtrum*” suave
- Labio superior delgado

Sistema Óseo

- Coyunturas desunidas
- Estatura alta o baja fuera de lo común
- Tejido entre los dedos de los pies o manos

Piel

- Piel excesiva
- Aumento o disminución de sudor
- Muchas manchas de nacimiento

Producido por Texas Department of Health

Esta reproducción fue posible a través de TEXGENE, una red regional de genética, apoyada por el proyecto número MCT 481005 del Programa de Salud Maternal e Infantil (Título V, de la Ley del Seguro Social), Administración de Recursos y Servicios de la Salud, de los Estados Unidos.

TDH/OLS/7-120/06-97

¿Cuándo Necesita un Adulto de los Servicios Genéticos?

Cualquiera de las siguientes descripciones pueden indicar la necesidad de utilizar los servicios de genética. Favor de llamar a su agencia local de servicios genéticos para recibir más información, o puede llamar al 1-800-422-2956 ó 1-800-4-BABY-LOVE para comunicarse con un proveedor de servicios de genética.

Grupo Étnico

- Judío o Canadiense francés
- Afro-Americano o Indú del Este
- Asiático, griego o italiano

Historial Clínico

- Defectos de Nacimiento
- Ceguera
- Diabetes
- Cáncer
- Status de portador con desórdenes genéticos hereditarios
- Enfermedades degenerativas
- Pérdida del oído
- Retraso mental
- Enfermedad Mental
- Otra enfermedad genética _____

Historia Reproductiva

- Gestación paternal avanzada (45 o más)
- Gestación maternal avanzada (34 o más)
- Dos o más abortos
- Nacimientos de bebés muertos
- Hijos anteriores con defectos de nacimiento
- Hijos anteriores con retraso de aprendizaje
- Problemas de infertilidad inexplicable

Exposición del Embarazos a:*

- Alcohol
- Excremento de gatos (*cat litter box*)
- Productos químicos
- Fiebre alta
- Infección
- Medicinas recetadas y otras medicinas
- Humo del cigarro
- Drogas recreacionales
- Embarazo complicado por problemas médicos, tales como asma, lupus, diabetes, ataques, etc.

Historial Clínico Familiar

- Porfiria intermitente aguda (enf. del metabolismo)
- Enfermedades del sistema auto-inmunitario
- Enfermedad de Alzheimer
- Defectos de Nacimiento
- Ceguera
- Cáncer, especialmente del seno o del colon
- Labio Leporino o Fisura Palatina
- Enfermedades congénitas del corazón
- Fibrosis Cística
- Sordera
- Enfermedad degenerativa
- Síndrome de Down
- Enanismo
- Comienzo temprano del cáncer (menor de 35)
- Comienzo temprano de enfisema (menor de 35)
- Comienzo temprano de enfermedad del corazón (menor de 35)
- Síndrome X frágil
- Galactosemia
- Hemofilia o enfermedad hemorrágica
- Enfermedad de Huntington
- Hidrocéfalo
- Muerte de Infante o de la Niñez
- Retraso Mental
- Distrofia muscular
- Fenilcetonuria
- Enfermedad del Riñón policístico
- Características de la célula falciforme en hoz (*sickle cell trait*)
- Espina bífida
- Portador de la enfermedad Tay-Sachs
- Característica de Talasemia
- Otras enfermedades genéticas

* Llame a la Línea de información de Teratógenos (1-800-733-4727) para más información sobre exposición durante embarazos presentes y futuros.

Notas _____

Producido por Texas Department of Health

Esta reproducción fue posible a través de TEXGENE, una red regional de genética, apoyada por el proyecto número MCT 481005 del Programa de Salud Maternal e Infantil (Título V, de la Ley del Seguro Social), Administración de Recursos y Servicios de la Salud, de los Estados Unidos.

TDH/OLS/8-263/02-98